(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 17 novembre 2005 (17.11.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/107761 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 31/5377, A61P 9/10
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/EP2005/003531

- (22) Date de dépôt international: 1 avril 2005 (01.04.2005)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 04/03534 5 avril 2004 (05.04.2004) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): THER-ABEL PHARMACEUTICALS LIMITED [IE/IE]; Dublin Road, LOUGHREA CO GALWAY (IE).
- (72) Inventeur; et
- (75) Inventeur/Déposant (pour US seulement): GECZY, Jozsef-Michel [BE/BE]; 21/6 Avenue Wolvendael, B-1180 Bruxelles (BE).
- (74) Mandataires: HUBERT, Philippe etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cedex 07 (FR).

- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: SUSTAINED-RELEASE ORAL MOLSIDOMINE COMPOSITION FOR TREATING ATHEROSCLEROSIS

(54) Titre : COMPOSITION ORALE DE LA MOLSIDOMINE A LIBERATION PROLONGEE POUR LE TRAITEMENT DE L'ATHEROSCLEROSE

- (57) **Abstract:** The present invention is applicable in the pharmaceutical industry and relates to the use of molsidomine or a pharmaceutically acceptable salt thereof, particularly in the form of a sustained-release solid oral composition effective for 24 hours, for producing a drug for preventing or controlling atherosclerosis.
- (57) Abrégé: La présente invention qui trouve application dans le domaine de l'industrie pharmaceutique a pour objet l'utilisation de la molsidomine ou de l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, notamment sous la forme d'une composition orale solide ô libération prolongée efficace pendant 24 heures, pour la fabrication d'un médicament destiné ô prévenir ou diminuer le développement de l'athérosclérose.



WO 2005/107761 PCT/EP2005/003531

COMPOSITION ORALE DE MOLSIDOMINE A LIBERATION PROLONGEE POUR LE TRAITEMENT DE L'ATHEROSCLEROSE

La présente invention a pour objet une nouvelle utilisation thérapeutique de la molsidomine et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, notamment sous une forme galénique orale à libération prolongée, efficace pendant 24 heures, dans la prévention ou le traitement de l'athérosclérose.

L' athérosclérose est une affection progressive des artères qui compromet l'irrigation sanguine des organes situés en aval. Ainsi, les plaques d'athérome qui apparaissent sur la paroi des artères coronaires peuvent entraîner une restriction de l'irrigation du cœur (ischémie) pouvant conduire à un infarctus du myocarde, principale cause de décès dans les pays industrialisés.

10

15

20

25

30

35

Des facteurs de risque tels que l'hypercholestérolémie ou l'hypertension stimulent la formation de lésions athérosclérotiques.

Dans le cas de l'hypercholestérolémie, le mécanisme conduisant à la formation de ces lésions peut être résumé comme suit.

Des lipoprotéines de basse densité (généralement dénommées LDL) s'accumulent dans l'intima (paroi intérieure de l'artère) où elles sont oxydées en Ox-LDL.

La présence de ces molécules oxydées dans l'intima entraînent la synthèse et l'expression de molécules d'adhésion telles que l'ICAM-1 (intercellular adhesion molecule-1) et le VCAM-1 (vascular cell adhesion molecule-1) à la surface de l'endothélium.

Ces molécules d'adhésion ont la propriété de fixer les monocytes provenant de la circulation sanguine, lesquels s'infiltrent dans la paroi vasculaire et se transforment en macrophages.

Ces macrophages absorbent les Ox-LDL (phagocytose) et se transforment ainsi lentement en cellules spumeuses saturées de lipides. Par ailleurs, ces macrophages libèrent des cytokines qui provoquent une réaction inflammatoire locale, laquelle favorise un recrutement encore plus important de monocytes.

Les cellules musculaires lisses se multiplient et migrent dans l'intima. Elles y sécrètent du collagène, des fibres élastiques et des protéoglycanes conduisant à un épaississement progressif des lésions.

WO 2005/107761 PCT/EP2005/003531

5

10

15

20

25

30

35

2

Les cellules spumeuses synthétisent aussi un facteur tissulaire qui participe au dépôt de fibrines dans la plaque athéromateuse. Il en résulte des lésions endothéliales de plus en plus sévères.

Il résulte de ce qui précède que les molécules d'adhésion et en particulier l'ICAM-1 interviennent dans le processus de formation des lésions athérosclérotiques.

En effet, l'ICAM-1 est fortement surexprimé sur l'endothélium recouvrant les plaques athéromateuses dans les artères coronaires et les carotides humaines.

Des études cliniques récentes indiquent que la sévérité de l'athérosclérose est corrélée avec le taux d'ICAM-1 soluble (ci-après ICAM-1s). Par ailleurs, dans des modèles athérosclérotiques de souris, on a observé que la déplétion en ICAM-1s conduit à un rôle protecteur contre la progression de l'athérosclérose.

De ce fait, l'abaissement des taux d'ICAM-1 soluble semble constituer un moyen efficace pour restaurer les fonctions endothéliales normales et pour prévenir et/ou ralentir la progression de l'athérosclérose.

On sait, par ailleurs, que la molsidomine est un composé particulièrement utile dans le traitement préventif de la crise angineuse sous toutes ses formes, qui agit en provoquant une relaxation de la fibre musculaire lisse vasculaire, et une inhibition des phases précoces de l'activation plaquettaire.

La molsidomine a d'abord été commercialisée essentiellement :

- sous forme de comprimés sécables à libération immédiate dosés à 2 mg et 4 mg, généralement administrés trois fois par jour dans le traitement de l'angor d'effort, et quatre fois par jour dans le traitement de l'angor de repos et de l'angor d'effort sévère ; puis

- sous forme de comprimés à libération prolongée dosés à 8 mg, destinés à être administrés deux fois par jour pour un traitement prophylactique et au long cours de l'angine de poitrine.

Plus récemment, la molsidomine a été commercialisée (notamment sous la dénomination Coruno[®] en Belgique) sous la forme d'une composition orale solide à libération prolongée, efficace pendant 24 heures et dosée à 16 mg, pour la prévention et le traitement chronique au long cours de l'angine de poitrine stable. L'efficacité et la tolérance de

10

15

20

25

30

35

cette composition ont été démontrées chez un grand nombre de patients dans des études de courtes et de longues durées.

C'est dans ce contexte qu'il a été découvert, de façon surprenante et tout à fait inattendue, que la molsidomine, notamment sous la forme d'une composition orale solide à libération prolongée, efficace pendant 24 heures, permettait de restaurer les fonctions endothéliales et de ce fait de prévenir les processus physiopathologiques conduisant à l'athérosclérose, et/ou d'en ralentir la progression.

Plus précisément, il a été découvert que l'administration journalière d'une telle forme galénique de molsidomine entraîne une diminution sensible de la quantité d'ICAM-1 soluble circulant, lequel est considéré comme un biomarqueur de l'athérosclérose et qu'ainsi, outre ses propriétés anti-angineuses connues, la molsidomine permet d'inhiber la fixation des monocytes sur l'endothélium et par conséquent d'assurer la restauration des fonctions endothéliales, et de prévenir et/ou ralentir la progression de l'athérosclérose.

Ainsi, selon un premier aspect, la présente invention a pour objet l'utilisation de la molsidomine ou de l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, notamment sous la forme d'une composition orale solide à libération prolongée efficace pendant 24 heures, pour la fabrication d'un médicament destiné à prévenir ou atténuer le développement de l'athérosclérose.

Dans le cadre de la présente invention, la molsidomine peut être utilisée sous forme libre mais également sous la forme d'un sel pharmaceutiquement acceptable, tel qu'en particulier un chlorhydrate.

Dans la description qui va suivre, on utilisera le terme molsidomine pour désigner aussi bien la forme libre que la forme salifiée de cette molécule.

D'une façon générale, dans le traitement de l'athérosclérose selon l'invention, la molsidomine sera administrée par voie orale, notamment sous forme de comprimés à libération prolongée, efficaces pendant 24 heures.

L'expression "efficace(s) pendant 24 heures" utilisée ici signifie que la quantité de molsidomine libérée par la forme pharmaceutique utilisée est suffisante pour conduire à une concentration plasmatique

10

15

thérapeutique d'au moins 5 ng/ml, et de préférence d'au moins 10 ng/ml de plasma, pendant une période d'environ 24 heures.

Les effets de la molsidomine dans le traitement de l'athérosclérose sont particulièrement importants dans le cadre d'un traitement d'une longue durée (6 mois au moins). Ces effets sont particulièrement remarquables sur des patients angineux stables.

Des résultats particulièrement intéressants dans le traitement de l'athérosclérose ont été obtenus selon l'invention par l'administration de comprimés à libération prolongée dosés à 16 mg correspondant à la spécialité pharmaceutique Coruno[®] commercialisée en Belgique.

Cette forme galénique et son procédé de fabrication ont été décrits dans la demande de brevet internationale WO 01/62256 incorporée ici par référence.

D'une façon générale, les formes galéniques de molsidomine décrites dans cette demande de brevet internationale sont essentiellement caractérisées en ce qu'elles présentent un taux de dissolution <u>in vitro</u> [mesuré spectrophotométriquement à 286 ou 311 nm selon la méthode décrite dans la Pharmacopée Européenne, 3ème édition (ou U.S.P. XXIV) à 50 t.p.m. dans 500 ml d'un milieu HCl 0,1 N, à 37°Cl de :

20

25

- 15 à 25 % de molsidomine libérée après 1 heure
- 20 à 35 % de molsidomine libérée après 2 heures
- 50 à 65 % de molsidomine libérée après 6 heures
- 75 à 95 % de molsidomine libérée après 12 heures
- > 85 % de molsidomine libérée après 18 heures
- > 90 % de molsidomine libérée après 24 heures,

le pic plasmatique de molsidomine obtenu <u>in vivo</u> se présentant dans les 2,5 à 5 heures, de préférence dans les 3 à 4 heures, suivant l'administration de ladite forme et ayant une valeur comprise entre 25 et 40 ng/ml de plasma.

30

35

Dans ce contexte, "le pic plasmatique de molsidomine obtenu <u>in vivo</u> " correspond à la concentration maximale moyenne de molsidomine trouvée dans le plasma d'au moins 10 volontaires en bonne santé.

Dans le cadre de la présente invention, toute forme galénique telle que décrite dans cette demande de brevet internationale WO 01/62256 peut être avantageusement utilisée.

D'une façon générale, ces formes galéniques permettent l'administration de molsidomine à des doses journalières comprises de préférence entre 14 et 24 mg, et de préférence encore entre 16 et 20 mg.

De telles formes galéniques de mosidomine, présentant un profil de libération sur 24 heures caractérisé par une absence de pics rapprochés et de vallées trop marquées, s'avèrent particulièrement adaptées dans le traitement de l'athérosclérose, en garantissant une libération constante et stable de la molsidomine sur les sites touchés par l'athérosclérose.

Par conséquent, la libération relativement lente et constante de molsidomine sans pics plasmatiques marqués et rapprochés semble constituer une caractéristique importante pour obtenir l'effet recherché dans le traitement de l'athérosclérose.

L'utilisation de la molsidomine sous ces formes galéniques à libération prolongée est particulièrement intéressante dans la mesure où ce composé n'induit pas de tolérance et que sa sécurité d'emploi a été démontrée chez un grand nombre de patients.

<u>Mise en évidence des effets de la molsidomine dans le traitement de l'athérosclérose</u>

20

25

30

5

10

15

1. Caractéristiques de la population étudiée et schéma expérimental

Les effets favorables de la molsidomine dans le traitement de l'athérosclérose ont été mis en évidence par une étude clinique à long terme réalisée sur 172 patients présentant de l'angine de poitrine stable.

Cette étude a comporté 3 phases consécutives :

- une pré-étude de 7 jours sous placebo;
- une étude croisée, randomisée, double-aveugle et double-placebo de 4 semaines au cours de laquelle les patients ont reçu en alternance (2 fois 2 semaines) une formulation à base de molsidomine dosée à 8 mg actuellement commercialisée en Belgique sous la dénomination Corvatard[®] (2 prises journalières) et une formulation à base de molsidomine dosée à 16 mg et efficace pendant 24 heures, actuellement commercialisée en Belgique sous la dénomination Coruno[®] (1 prise journalière);

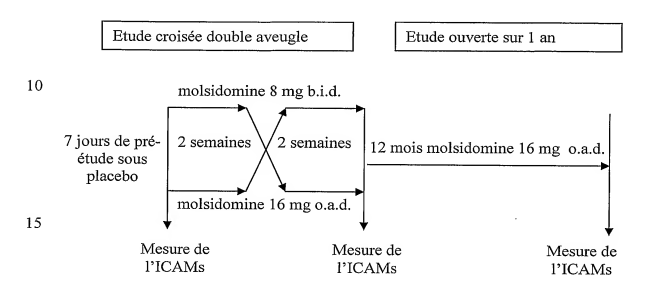
20

25

30

- une étude de 12 mois pendant laquelle les 172 patients ont reçu une formulation à base de molsidomine dosée à 16 mg actuellement commercialisée en Belgique sous la dénomination Coruno[®].

Cette étude peut être représentée schématiquement de la façon suivante.



Dans ce schéma, et dans la description qui va suivre, l'abréviation "b.i.d" (pour "bis in die") est utilisée pour caractériser l'administration de la molsidomine 8 mg en deux prises journalières et l'abréviation "o.a.d" (pour "once a day") est utilisée pour caractériser l'administration de la molsidomine 16 mg en une prise journalière.

Il est à noter que durant la seconde phase de l'étude, l'utilisation concomitante d'autres médicaments anti-angineux était interdite, à l'exception du dinitrate d'isosorbide sublingual (s.l.) (ISDN) 5 mg en comprimés qui pouvait être consommé ad libitum pour soulager les symptômes de douleur angineuse.

Par ailleurs, durant la troisième phase de l'étude, l'utilisation concomitante de béta-bloquants et/ou d'antagonistes calciques était autorisée, tandis que l'utilisation de nitrés oraux et du sildenafil était toujours interdite.

La molsidomine 16 mg o.a.d. devait être prise oralement chaque matin pendant un an.

10

15

25

30

35

L'étude a été entreprise selon les Directives sur la recherche clinique pour les médicaments anti-angineux fournis par le CPMP, selon les bonnes pratiques cliniques (étape 4) telles que mises en application dans la Communauté européenne.

Au cours de cette étude, on a noté la fréquence hebdomadaire des crises angineuses et la fréquence hebdomadaire de consommation de comprimés d'ISDN s.l. 5 mg.

Par ailleurs et surtout, les concentrations d'ICAM-1s ont été mesurées à l'issue de chacune des trois phases de l'étude, la première mesure constituant la ligne de base.

Plus précisément, les concentrations d'ICAM-1s ont été mesurées de la façon suivante.

Des échantillons de sang (5 ml) ont été prélevés dans des tubes non-héparinisés. Ces échantillons ont été conservés à température ambiante, puis ils ont été centrifugés. Le sérum a été séparé et immédiatement congelé à - 20°C jusqu'à l'analyse.

L'ICAM-1 circulant a été mesuré en utilisant un test ELISA disponible dans le commerce (R&D Systems Europe).

20 2. Analyses statistiques

Des statistiques descriptives (moyennes, écart-type et %) ont été utilisées pour caractériser la démographie et les autres paramètres de la population des patients de l'étude.

Des analyses de la variance pour mesures répétées, avec le temps comme critère de classification, suivies par des tests de Bonferroni post-hoc quand elles étaient significatives, ont été utilisées pour évaluer l'évolution de la fréquence hebdomadaire des crises angineuses, de la consommation hebdomadaire de comprimés nitrés s.l. et des taux d'ICAMs circulants pendant les parties à court terme (deuxième phase) et à long terme (troisième phase) de l'étude.

Des tests t de Student ou des ANOVA à un critère de classification ont été utilisés pour évaluer les effets du sexe, de la consommation d'alcool, des habitudes tabagiques et de l'utilisation concomitante de médicaments sur les taux d'ICAMs mesurés à l'issue de chaque phase de l'étude (ligne de base pré-étude sous placebo, après le traitement de quatre semaines et après le traitement d'une année).

10

15

Des analyses de la variance pour mesures répétées ont été utilisées pour évaluer les effets des mêmes facteurs de risque sur l'évolution des taux d'ICAM-1s.

Des coefficients de corrélation de Pearson ont été calculés pour détecter des liens possibles entre les taux d'ICAM-1s et les variables démographiques continues ou les facteurs de risque. La même méthode a été employée pour évaluer les corrélations entre les variations du taux d'ICAM-1s et les changements des facteurs de risque.

Par ailleurs, on a déterminé les quatre quartiles des changements de taux d'ICAM-1s après une année de traitement. Un test ANOVA à un critère de classification suivi, quand il est significatif, de tests de Bonferroni post-hoc ajustés, a été utilisé pour déterminer les effets des changements de taux d'ICAM-1s, dans les 4 catégories ainsi définies (4 quartiles) sur les changements observés (de la ligne de base à la fin du traitement d'une année) dans la fréquence hebdomadaire des crises angineuses et de consommation de comprimés d'ISDN.

3. Résultats

Les caractéristiques démographiques de la population à la ligne de base (issue de la pré-étude sous placebo), sont détaillées dans le tableau 1.

Tableau 1. Caractéristiques démographiques et ligne de base des patients ayant participé à l'étude

25

	N	Moyenne <u>+</u> ET ou %
Age (années)	172	56,2 <u>+</u> 8,3
Durée de l'angine (années)	172	4,4 <u>+</u> 4,5
Poids (kg)	172	77,7 <u>+</u> 12,0
Fréquence hebdomadaire des crises	107	3,7 <u>+</u> 3,8
angineuses		
Fréquence hebdomadaire de la	107	2,5 <u>+</u> 3,2
consommation de comprimés d'ISDN		
Pression sanguine diastolique (mmHg)	172	82,0 <u>+</u> 8,0
Pression sanguine systolique (mmHg)	172	131,2 <u>+</u> 15,1
Rythme cardiaque (battements/min)	172	76,6 <u>+</u> 11,0
ICAM-1s (ng/ml)	172	272 <u>+</u> 92
Sexe	172	
Hommes	117	68,0
Femmes	55	32,0

Habitudes tabagiques	172	
Non-fumeurs	81	47,1
Anciens fumeurs	59	34,3
Fumeurs	32	18,6
Traitement concomitant	172	·
Pas d'autre médication anti-angineuse	116	67,4
Béta-bloquants	50	29,1
Antagoniste calcique	2	1,2
Les deux médicaments	4	2,3
Consommation d'alcool	172	
< 1 verre/jour	161	93,6
>= 1 verre/jour	11	6,4

ET = écart-type

10

15

20

25

Comme le montre le tableau 1, les patients de l'étude étaient âgés de $56,2\pm8,3$ ans (moyenne \pm écart-type), mâles en majorité (68,0 %) et avaient souffert d'angine de poitrine stable durant $4,4\pm4,5$ ans en moyenne.

Pendant la première phase de l'étude sous placebo, précédant les traitements actifs, les fréquences hebdomadaires de crises angineuses et de consommation de comprimés d'ISDN étaient respectivement de 3,7 \pm 3,8 crises/semaine et 2,5 \pm 3,2 comprimés/semaine.

Bien que la consommation concomitante de médicaments antiangineux ait été autorisée pendant cette phase de l'étude, 67,4 % de patients n'ont pris aucun autre médicament que la molsidomine et 29,1 % des patients n'ont pris que des béta-bloquants.

On a représenté à la figure 1 l'évolution de la fréquence hebdomadaire des crises angineuses et de la consommation de comprimés de nitrés sublinguaux pendant les deuxième et troisième phases de l'étude.

Les résultats sont présentés sous forme de moyennes \pm erreurs sur le moyenne (SEM); ANOVA pour mesures répétées, p<0,0001; tests de Bonferroni post-hoc : ** comparaisons versus ligne de base, p<0,0001; £ comparaison entre 4 semaines et un an, p=0,002; NS comparaison entre 4 semaines et un an, p=0,105.

Comme le montre la figure 1, des diminutions globales significatives de la fréquence hebdomadaire des crises angineuses et de la consommation de comprimés nitrés s.l. ont été mesurées (p<0,0001; ANOVA) au cours de l'étude.

WO 2005/107761 PCT/EP2005/003531

10

Pour la fréquence des crises angineuses, les différences étaient significatives entre la ligne de base et le traitement de 4 semaines (p<0,0001; Bonferroni) ainsi qu'entre la ligne de base et le traitement d'un an (p<0,0001; Bonferroni). Les différences étaient également significatives entre le traitement de 4 semaines et le traitement d'un an (p=0,002; Bonferroni).

5

10

15

Pour la consommation de comprimés nitrés s.l., les différences étaient significatives entre la ligne de base et le traitement de 4 semaines (p<0,0001; Bonferroni) ainsi qu'entre la ligne de base et le traitement d'un an (p<0,0001; Bonferroni).

On a présenté dans le tableau 2 ci-après, les concentrations d'ICAM-1s (ng/ml) mesurées pendant les parties à court terme (deuxième phase) et à long terme (troisième phase) de l'étude, afin de déterminer notamment l'influence du sexe, de la consommation d'alcool, des habitudes tabagiques et des médicaments concomitants, sur l'évolution des taux d'ICAM-1s circulants.

Tableau 2. Evolution des concentrations d'ICAM-1s (ng/ml) pendant les parties à court terme et à long terme de l'étude et influence du sexe, de la consommation d'alcool, des habitudes tabagiques et des médicaments concomitants

 \prod

	z	Ligne de base pré-étude	4-semaines double-	Un an ouvert	ANOVA Valeur p	ANOVA Valeur p
		sous			temps)	temps-groupe)
		Moyenne ± ET		Moyenne ± Moyenne ± ET ET		
Tous les patients	172	272 ± 92	274 ± 87	246 ± 99 ^{£/£}	<0,0001	NA
Sexe						
Hommes	117	264 ± 70	264 ± 58	$236 \pm 62^{E/E}$	<0,0001	0.914
Femmes	22	291 ± 126	293 ± 128	$267 \pm 149^{**/E}$	0,001	
Consommation d'alcool						
< 1 verre/jour	161	273 ± 94	276 ± 89	$249 \pm 102^{E/E}$	<0,0001	0,149
≥ 1 verre/jour	11	258 ± 63	242 ± 38	$202 \pm 25^{*/**}$	0,003	
Habitudes tabagiques						
Non-fumeurs	81	265 ± 86	262 ± 74	$233 \pm 70^{\ell/\ell}$	<0,0001	0.192
Anciens fumeurs	29	270 ± 71	277 ± 67	$243 \pm 63^{***/E}$	<0,0001	
Fumeurs	32	295 ± 133	297 ± 138	282 ± 180	0,337	
Médication concomitante						
Rien	78	280 ± 117	276 ± 112	$251 \pm 132^{\ell/\ell}$	<0,0001	0,598
Statines	38	268 ± 74	277 ± 70	$250 \pm 79^{\text{NS}/***}$	<0,0001	
Béta-bloquants	30	276 ± 64	281 ± 58	$243 \pm 51^{\ell/\ell}$	<0,0001	
Les deux médicaments	70	246 ± 51	247 ± 45	222 ± 36	0,115	

* = p<0,05; ** = p<0,01; *** = p= $\vec{0}$,001; E = p<0,001; NS = non significatif p>0,05; NA = non applicable; ET = écart-type */* = probabilit'e statistique versus ligne de base / versus résultats à 4-semaines; tests de Bonferroni post-hoc

S

10

15

20

25

30

35

Comme le montre le tableau 2, le traitement de 4 semaines avec la molsidomine (16 mg o.a.d ou 8 mg b.i.d.) n'a eu aucun effet sur les taux d' ICAM-1s circulants.

Cependant après 12 mois de prise quotidienne de molsidomine 16 mg o.a.d., les taux d'ICAM-1s étaient sensiblement (p<0,0001) plus bas (environ 10 %), comparés aux valeurs de la ligne de base avant l'étude croisée.

Les taux d'ICAM-1s circulants tendaient à être plus élevés chez les femmes que chez les hommes. Cependant, l'interaction avec le sexe était non significative (p=0,914) par ANOVA, indiquant que la diminution d'ICAM-1s pendant le traitement d'une année avec la molsidomine était globalement parallèle pour les deux sexes.

Les consommateurs d'alcool avaient tendance à présenter des taux d'ICAM-1s plus bas que les non consommateurs d'alcool. Toutes les différences étaient non significatives et l'évolution du taux d'ICAM-1s pendant le traitement d'une année était globalement parallèle dans les deux groupes (p=0,149).

Les fumeurs avaient tendance à avoir des taux d'ICAM-1s plus élevés que les non-fumeurs ou que les anciens fumeurs mais à nouveau, l'évolution du taux d'ICAM-1s était globalement la même quelque soient les habitudes tabagiques (p=0,192).

L'utilisation de médicaments concomitants tels que les statines, les béta-bloquants ou les deux combinés n'avait aucune influence sur le taux d'ICAM-1s. Toutes les différences étaient non significatives et l'évolution du taux d'ICAM-1s était indépendante du type de médicament concomitant absorbé pendant la période d'une année de traitement (p=0,598).

À la ligne de base, il n'y avait aucune corrélation entre les concentrations d'ICAM-1s et les facteurs démographiques ou les facteurs de risque tels que l'âge (r=-0,068), le poids (r=-0,079), la durée de l'angine stable (r=0,042), la fréquence hebdomadaire des crises angineuses (r=0,137), la fréquence hebdomadaire de la consommation de comprimés d'ISDN s.l. (r=0,124), la pression artérielle diastolique (r=0,051), la pression artérielle systolique (r=0,097) ou la fréquence cardiaque (r=0,176).

10

15

20

25

30

35

Les mêmes conclusions pourraient être tirées en ce qui concerne les corrélations entre les variations de taux d'ICAM-1s et les changements des facteurs démographiques et des facteurs de risque après un traitement d'une année avec la molsidomine (données non présentées).

On a représenté à la figure 2, la diminution de la fréquence hebdomadaire de la consommation de comprimés d'ISDN en fonction de la variation du taux d'ICAM-1s circulant après un traitement d'une année avec la molsidomine 16 mg o.a.d.; les 4 catégories des changements d'ICAM-1s correspondent aux 4 quartiles de la distribution.

Les résultats sont présentés sous forme de moyennes \pm erreurs sur la moyenne (SEM); ANOVA p = 0,031; * tests de Bonferroni post-hoc p=0,038.

La figure 2, avec la distribution en quatre quartiles des changements des taux d'ICAM-1s pendant la troisième phase de l'étude montre que l'effet du changement du taux d'ICAM-1s sur l'évolution de la fréquence de la consommation de comprimés d'ISDN s.l. était significatif (p=0,031).

Les tests de Bonferroni post-hoc ont démontré que la diminution de la consommation d'ISDN entre le début et la fin de la troisième phase de l'étude (12 mois plus tard) était plus prononcée dans le groupe présentant la plus grande diminution d'ICAM-1s (4ème quartile de distribution) (p=0,038).

La même tendance a été mesurée pour le changement de la fréquence hebdomadaire des crises angineuses mais les différences entre les 4 quartiles des changements d'ICAM-1s étaient non significatives (p=0,072) (données non présentées).

4. Discussion

La présente étude a permis d'évaluer chez les patients présentant de l'angine de poitrine stable l'effet d'une courte période (4 semaines) et d'une longue période (une année) de traitement avec la molsidomine 16 mg o.a.d.

Les résultats obtenus montrent de façon surprenante qu'après une administration d'un an de cette forme galénique, les effets anti-angineux significatifs, déjà mesurés après un traitement de 4 semaines, persistent, et que les taux d'ICAM-1s circulants, marqueur pro-inflammatoire du

WO 2005/107761 PCT/EP2005/003531

14

dysfonctionnement endothélial et cible thérapeutique potentielle dans la pathologie de l'athérosclérose, sont sensiblement réduits.

Au début de l'étude, après une période pré-étude sous placebo de sept jours, les taux d'ICAM-1s étaient comparables aux valeurs obtenues dans d'autres études chez les patients souffrant d'une maladie coronaire cardiaque ou d'une angine stable. Les femmes et les fumeurs avérés avaient tendance à avoir des taux plus élevés que les hommes et les nonfumeurs ou anciens fumeurs, confirmant les observations d'études antérieures.

5

10

15

20

25

Le traitement à court terme (4 semaines) avec la molsidomine n'a entraîné aucun effet sur les taux d'ICAM-1 circulants. Chez ces patients présentant de l'angine stable, l'efficacité du traitement anti-angineux de 4 semaines était cependant significative étant donné que le nombre de crises angineuses et la consommation de nitrés sublinguaux ont diminué.

Après 12 mois de prise quotidienne de molsidomine 16 mg o.a.d., les taux d'ICAM-1s étaient sensiblement plus bas. Cette diminution était indépendante d'autres paramètres tels que le sexe, la consommation d'alcool, les habitudes tabagiques ou la médication concomitante. Après un an, les effets anti-angineux de la molsidomine étaient maintenus ou même améliorés et la diminution la plus prononcée de la consommation de nitrés sublinguaux a été observée chez les patients qui avaient la plus grande diminution des taux d'ICAM-1s (4ème quartile).

En conclusion, la réduction du marqueur ICAM-1s après un traitement quotidien d'un an avec la molsidomine 16 mg o.a.d. indique que ce composé, en plus de sa fonction anti-angineuse, favorise un état moins activé de l'endothélium et, de ce fait, permet de prévenir et/ou ralentir la progression de l'athérosclérose notamment chez les patients présentant de l'angine de poitrine stable.

10

15

25

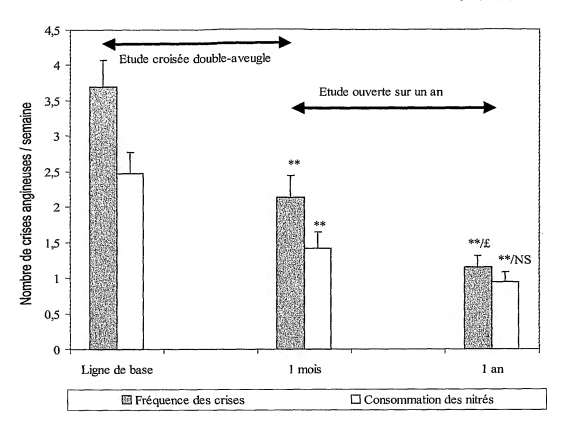
30

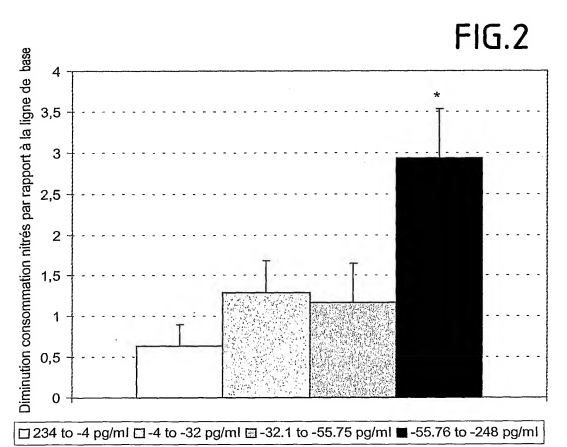
REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de la molsidomine ou de l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, sous la forme d'une composition orale solide à libération prolongée efficace pendant 24 heures, pour la fabrication d'un médicament destiné à prévenir ou atténuer le développement de l'athérosclérose.
- 2. Utilisation selon la revendication 1 d'une composition orale solide à libération prolongée efficace pendant 24 heures caractérisée en ce que ladite composition présente un taux de dissolution <u>in vitro</u>, mesuré spectrophotométriquement à 286 ou 311 nm selon la méthode décrite dans la Pharmacopée Européenne, 3ème édition (ou U.S.P. XXIV) à 50 t.p.m. dans 500 ml d'un milieu HCl 0,1 N, à 37°C, de :
 - 15 à 25 % de molsidomine libérée après 1 heure
 - 20 à 35 % de molsidomine libérée après 2 heures
 - 50 à 65 % de molsidomine libérée après 6 heures
 - 75 à 95 % de molsidomine libérée après 12 heures
 - > 85 % de molsidomine libérée après 18 heures
 - > 90 % de molsidomine libérée après 24 heures,
- le pic plasmatique de molsidomine obtenu <u>in vivo</u> se présentant dans les 2,5 à 5 heures, de préférence dans les 3 à 4 heures, suivant l'administration de ladite forme et ayant une valeur comprise entre 25 et 40 ng/ml de plasma.
 - 3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que la composition orale solide précitée comporte, par unité de dosage destinée à être administrée de façon journalière, entre 14 et 24 mg et de préférence 16 mg de molsidomine.
 - 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite composition orale solide précitée est administrée à des patients souffrants d'angine de poitrine.

1/1

FIG.1





Internation Application No PCT/EP2005/003531

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/5377 A61P9/10		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification $A61K-A61P$	on symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s		
	ata base consulted during the international search (name of data bas ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBAS LIT		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Y	DATABASE BIOSIS 'Online! BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US; 1991, GRODZINSKA L ET AL: "THERAPEUTIC OF MOLSIDOMINE NO-DONOR IN PATIEN ATHEROSCLEROSIS OBLITERANS OF THE LIMBS" XP002304305 Database accession no. PREV199293 abstract & JOURNAL OF DRUG DEVELOPMENT, vol. 4, no. 1, 1991, pages 39-46, ISSN: 0952-9500	ITS WITH LOWER 6044329	1-4
X Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed i	п аплех.
"A" docume consider earlier of filing of the citation of the results of the citation of the results of the resu	int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	 "T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inventive and inventiv	the application but early underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention ventive step when the ire other such docusts to a person skilled
	actual completion of the International search	Date of malling of the international sea 06/09/2005	rch report
	2 August 2005 mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (+31-70) 340-3016	Albrecht, S	

International Application No PCT/EP2005/003531

C (Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	101/272005/003531
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	ROLLAND P H ET AL: "Local delivery of NO-donor molsidomine post-PTA improves haemodynamics, wall mechanics and histomorphometry in atherosclerotic porcine SFA." EUROPEAN JOURNAL OF VASCULAR AND ENDOVASCULAR SURGERY: THE OFFICIAL JOURNAL OF THE EUROPEAN SOCIETY FOR VASCULAR SURGERY. MAR 2002, vol. 23, no. 3, March 2002 (2002-03), pages 226-233, XP009039226 ISSN: 1078-5884 page 227, column 1, paragraph 1 * page 231 - 232, chapitre "Discussion" *	1-4
Y	DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL; 15 September 2002 (2002-09-15), BULT H: "Nitric oxide related interventions in atherosclerosis" XP002304306 Database accession no. EMB-2002345488 abstract & TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE 15 SEP 2002 BELGIUM, vol. 58, no. 18, 15 September 2002 (2002-09-15), pages 1181-1188,	1-4
Υ	ISSN: 0371-683X WO 01/62256 A (GECZY JOZSEF MICHEL; THERABEL PHARMACEUTICALS LTD (IE)) 30 August 2001 (2001-08-30) cited in the application page 2, line 29 - page 3, line 19 page 4, line 4 - line 11	1-4
Y	DATABASE WPI Section Ch, Week 200377 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B02, AN 2003-826115 XP002304307 & KR 2003 039 981 A (UNIV INJE) 22 May 2003 (2003-05-22) abstract	1-4
Y	US 6 472 390 B1 (PIANTADOSI CLAUDE A ET AL) 29 October 2002 (2002-10-29) column 4, line 45 - line 46 column 6, line 25 - line 32 column 6, line 64 - line 65 column 8, line 17 claims 10,11,26	1-4

Internate Application No PCT/EP2005/003531

		PC1/EP2005/003531
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 5 385 937 A (STAMLER JONATHAN ET AL) 31 January 1995 (1995-01-31) column 4, line 7 - line 12 column 4, line 33 column 6, line 9 - line 13 column 7, line 4 - line 9 column 8, line 3 - line 7	1-4
Υ	ADAMS M R ET AL: "L-arginine reduces human monocyte adhesion to vascular endothelium and endothelial expression of cell adhesion molecules." CIRCULATION. 4 FEB 1997, vol. 95, no. 3, 4 February 1997 (1997-02-04), pages 662-668, XP002304303 ISSN: 0009-7322 * Chapitre "Cell Adhesion Molecule Expression" *	1-4
Υ	TAKAHASHI MASAFUMI ET AL: "Nitric oxide attenuates adhesion molecule expression in human endothelial cells" CYTOKINE, vol. 8, no. 11, 1996, pages 817-821, XP002304304 ISSN: 1043-4666 page 818, column 1, line 1 - line 9 page 818, column 2, paragraph 2 - page 819, column 1, line 1 page 819, column 2, paragraph 2	1-4
	*	

imormation on patent family members

Internal Application No PCT/EP2005/003531

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 0162256 A	30-08-2001	FR AT AU BE BG BR	2805462 296632 4065301 1013487 107027 0108041	T A A3 A A	31-08-2001 15-06-2005 03-09-2001 05-02-2002 30-04-2003 29-10-2002
· ·		CA CN DE EE WO EP HR HU	2400886 1419451 60111196 200200472 0162256 1265614 20020692 0300607	A D1 A A1 A1 A2	30-08-2001 21-05-2003 07-07-2005 15-12-2003 30-08-2001 18-12-2002 29-02-2004 28-08-2003
	* .	JP MA MD MX NO NZ PL SK	2003523981 25576 20020212 PA02008262 20024043 520691 357550 12202002	T A1 A A A A A1 A3	12-08-2003 01-10-2002 31-12-2002 05-04-2004 23-08-2002 30-07-2004 26-07-2004 03-12-2002
	22-05-2003	US ZA ZA NONE	2003045522 200206042		06-03-2003 29-07-2003
KR 2003039981 A					· .
US 6472390 B1	29-10-2002	CA EP JP	2467159 1458397 2005509004	A1 T	22-05-2003 22-09-2004 07-04-2005
8-	- 1	WO US US US	03041713 2003092633 2004053852 2004110691	A1 A1	22-05-2003 15-05-2003 18-03-2004 10-06-2004
US 5385937 A	31-01-1995	AU AU CA EP JP	660464 1799192 2108152 0590092 6509323	A · A1 A1	29-06-1995 17-11-1992 11-10-1992 06-04-1994 20-10-1994

Demar Internationale No PCT/EP2005/003531

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/5377 A61P9/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, PASCAL, SCISEARCH, CANCERLIT

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées
Υ	DATABASE BIOSIS 'Online! BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US; 1991, GRODZINSKA L ET AL: "THERAPEUTIC E OF MOLSIDOMINE NO-DONOR IN PATIENT ATHEROSCLEROSIS OBLITERANS OF THE LIMBS" XP002304305 Database accession no. PREV1992930 abrégé & JOURNAL OF DRUG DEVELOPMENT, vol. 4, no. 1, 1991, pages 39-46, ISSN: 0952-9500	S WITH LOWER	. 1-4
			317
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	χ Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
"A" docume consid "E" docume ou apri "L" docume priorité autre de curs docume ex	nt définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date en pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pat technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i document particulièrement pertinent; l' être considérée comme nouvelle ou c inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l' ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa	us à l'état de la mprendre le principe novention revendiquée ne peut comme impliquant une activité nisideré isolément inven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres mbinaison étant évidente
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	le recherche internationale
2:	2 août 2005	06/09/2005	
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Albrecht, S	

Deman reternationale No PCT/EP2005/003531

OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p	ertinents	no. des revendications visées
ROLLAND P H ET AL: "Local delivery of NO-donor molsidomine post-PTA improves haemodynamics, wall mechanics and histomorphometry in atherosclerotic porcine SFA." EUROPEAN JOURNAL OF VASCULAR AND ENDOVASCULAR SURGERY: THE OFFICIAL JOURNAL OF THE EUROPEAN SOCIETY FOR VASCULAR SURGERY. MAR 2002, vol. 23, no. 3, mars 2002 (2002-03), pages 226-233, XP009039226 ISSN: 1078-5884 page 227, colonne 1, alinéa 1 * page 231 - 232, chapitre "Discussion" *	X	1-4
DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL; 15 septembre 2002 (2002-09-15), BULT H: "Nitric oxide related interventions in atherosclerosis" XP002304306 Database accession no. EMB-2002345488		1-4
abrégé & TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE 15 SEP 2002 BELGIUM, vol. 58, no. 18, 15 septembre 2002 (2002-09-15), pages 1181-1188, ISSN: 0371-683X		
WO 01/62256 A (GECZY JOZSEF MICHEL; THERABEL PHARMACEUTICALS LTD (IE)) 30 août 2001 (2001-08-30) cité dans la demande page 2, ligne 29 - page 3, ligne 19 page 4, ligne 4 - ligne 11		1-4
DATABASE WPI Section Ch, Week 200377 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B02, AN 2003-826115 XP002304307 & KR 2003 039 981 A (UNIV INJE) 22 maj 2003 (2003-05-22)		1-4
abrégé US 6 472 390 B1 (PIANTADOSI CLAUDE A ET AL) 29 octobre 2002 (2002-10-29) colonne 4, ligne 45 - ligne 46 colonne 6, ligne 25 - ligne 32 colonne 6, ligne 64 - ligne 65 colonne 8, ligne 17 revendications 10,11,26		1-4
	ROLLAND P H ET AL: "Local delivery of NO-donor molsidomine post-PTA improves haemodynamics, wall mechanics and histomorphometry in atherosclerotic porcine SFA." EUROPEAN JOURNAL OF VASCULAR AND ENDOVASCULAR SURGERY: THE OFFICIAL JOURNAL OF THE EUROPEAN SOCIETY FOR VASCULAR SURGERY. MAR 2002, vol. 23, no. 3, mars 2002 (2002-03), pages 226-233, XP009039226 ISSN: 1078-5884 page 227, colonne 1, alinéa 1 page 231 - 232, chapitre "Discussion" pages 227, colonne 1, alinéa 1 page 231 - 232, chapitre "Discussion" pages 225-252, colonne 1, alinéa 1 page 231 - 232, chapitre "Discussion" pages 225-252, colone 1, alinéa 1 page 231 - 232, chapitre "Discussion" page 227, colonne 1, alinéa 1 page 231 - 232, chapitre "Discussion" page 2152, chapitre "Discussion" page 2257, colonne 8, ligne 2002 (2002-09-15), pages 235, and 235	ROLLAND P H ET AL: "Local delivery of NO-donor molsidomine post-PTA improves haemodynamics, wall mechanics and histomorphometry in atherosclerotic porcine SFA." EUROPEAN JOURNAL OF VASCULAR AND ENDOVASCULAR SURGERY: THE OFFICIAL JOURNAL OF THE EUROPEAN SOCIETY FOR VASCULAR SURGERY. MAR 2002, vol. 23, no. 3, mars 2002 (2002-03), pages 226-233, XPO09039226 ISSN: 1078-5884 page 227, colonne 1, alinéa 1 * page 231 - 232, chapitre "Discussion" * DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL; 15 septembre 2002 (2002-09-15), BULT H: "Nitric oxide related interventions in atherosclerosis" XPO02304306 Database accession no. EMB-2002345488 abrégé & TijDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE 15 SEP 2002 BELGIUM, vol. 58, no. 18, 15 septembre 2002 (2002-09-15), pages 1181-1188, ISSN: 0371-683X WO 01/62256 A (GECZY JOZSEF MICHEL; THERABEL PHARMACEUTICALS LTD (IE)) 30 août 2001 (2001-08-30) cité dans la demande page 2, ligne 29 - page 3, ligne 19 page 4, ligne 4 - ligne 11 DATABASE WPI Section Ch, Week 200377 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B02, AN 2003-826115 XP002304307 & KR 2003 039 981 A (UNIV INJE) 22 mai 2003 (2003-05-22) abrégé US 6 472 390 B1 (PIANTADOSI CLAUDE A ET AL) 29 octobre 2002 (2002-10-29) colonne 4, ligne 45 - ligne 32 colonne 6, ligne 25 - ligne 32 colonne 6, ligne 25 - ligne 32 colonne 8, ligne 17

Deman Internationale No PCT/EP2005/003531

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pe	ertinents	no. des revendicat	ions visées
Y	US 5 385 937 A (STAMLER JONATHAN ET AL) 31 janvier 1995 (1995-01-31) colonne 4, ligne 7 - ligne 12 colonne 4, ligne 33 colonne 6, ligne 9 - ligne 13 colonne 7, ligne 4 - ligne 9 colonne 8, ligne 3 - ligne 7		1-4	
Y	ADAMS M R ET AL: "L-arginine reduces human monocyte adhesion to vascular endothelium and endothelial expression of cell adhesion molecules." CIRCULATION. 4 FEB 1997, vol. 95, no. 3, 4 février 1997 (1997-02-04), pages 662-668, XP002304303 ISSN: 0009-7322 * Chapitre "Cell Adhesion Molecule Expression" *		1-4	
Y	TAKAHASHI MASAFUMI ET AL: "Nitric oxide attenuates adhesion molecule expression in human endothelial cells" CYTOKINE, vol. 8, no. 11, 1996, pages 817-821, XP002304304 ISSN: 1043-4666 page 818, colonne 1, ligne 1 - ligne 9 page 818, colonne 2, alinéa 2 - page 819, colonne 1, ligne 1 page 819, colonne 2, alinéa 2		1-4	ψ
		*	2 - 4° χ - 4°	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/EP2005/003531

	ument brevet cité oport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO	0162256	Α	30-08-2001	FR AT	2805462 A1 296632 T	31-08-2001 15-06-2005
				ΑÜ	4065301 A	03-09-2001
				BE	1013487 A3	
				BG	107027 A	30-04-2003
				BR	0108041 A	29-10-2002
				CA	2400886 A1	
				CN	1419451 A	21-05-2003
				DE	60111196 D1	
				EE	200200472 A	15-12-2003
				WO	0162256 A1	
				EP	1265614 A1	
				HR	20020692 A2	
				HŪ	0300607 A2	
				JP	2003523981 T	12-08-2003
				MA	25576 AI	
				MD	20020212 A	31-12-2002
				MX	PA02008262 A	05-04-2004
				NO	20024043 A	23-08-2002
				NZ PL	520691 A 357550 A1	30-07-2004 26-07-2004
				SK	12202002 A3	
				US	2003045522 A1	
		•		ZA	2003043322 A	29-07-2003
KR	2003039981 	A	22-05-2003 	AUCI]N	
US	6472390	B1	29-10-2002	CA	2467159 AI	
				EP	1458397 AI	
				JP	2005509004 T	07-04-2005
				WO	03041713 A1	
				US	2003092633 A1	
				US	2004053852 A1	
				US 	2004110691 AI	10-06-2004
US	5385937	Α	31-01-1995	AU	660464 B2	
				ΑU	1799192 A	17-11-1992
				CA	2108152 A1	
				EP	0590092 A1	. 06-04-1994
	•					
				JP WO	6509323 T 9218002 A1	20-10-1994